



Federación
Española de
Daño Cerebral



Ministerio de Sanidad y Política Social

Dña. Cristina Avendaño Solá

Directora de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios

Parque Empresarial Las Mercedes – Edificio 8 C./ Campezo, 1

28022 Madrid

FEDACE Federación Española de Daño Cerebral	
11 MAR 2010	
Entrada nº	Salida nº
	213

Madrid, 10 de marzo de 2010

Estimada Sra.:

Desde hace un tiempo estamos recibiendo en la sede de la Federación Española de Daño Cerebral (FEDACE), y desde diferentes lugares, solicitudes de información de familias y personas afectadas por Daño Cerebral Adquirido (DCA) sobre el Centro Médico Proyecto Foltra (*) ubicado en Cacheiras (Teo-A Coruña). Esta entidad informa a través de su web y de los medios de comunicación social del logro de importantes éxitos terapéuticos en la atención a estos pacientes, incluso años después de haber finalizado su rehabilitación en la Sanidad Pública.

El citado Centro ofrece, como tratamiento diferenciado e innovador, respecto a otros servicios de rehabilitación o tratamiento existentes en el Estado Español, la utilización terapéutica de la hormona de crecimiento y señala esta utilización como una explicación fundamental de sus éxitos terapéuticos.

Esta Federación recabó la opinión de algunos profesionales que atienden a afectados por DCA que han manifestado sorpresa o dudas sobre ese uso de la hormona del crecimiento, por considerarla regulada y no exenta de riesgos y por ausencia de indicación actual en el tratamiento de personas afectadas por DCA.

Esto unido a una amplia referencia en la publicidad del citado Centro a sus investigaciones con la citada hormona en el tratamiento de enfermedades neurológicas, ha motivado esta consulta, que dirigimos a la Agencia de Calidad del Sistema Nacional de Salud, Consellería de Sanidade de la Xunta de Galicia y la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios. Por ello estimaremos de gran utilidad la contestación de la Agencia que Vd. dirige a las siguientes cuestiones:

- 1- ¿Está autorizada la utilización terapéutica de la hormona de crecimiento en pacientes afectados por DCA? Si es así, ¿se ofrece esta prestación en la atención general a los afectados por el DCA cuando reciben atención en el Sistema Nacional de Salud?



2- ¿Está autorizada por el Ministerio de Sanidad la investigación de efectos de la utilización de hormona del crecimiento administrada a pacientes con DCA?

FEDACE agrupa a 30 asociaciones territoriales de personas afectadas por DCA y familias con mas de 8.000 socios y entre sus objetivos asociativos destacados está la defensa de los derechos asistenciales de los afectados por DCA y sus familias. Es reconocido desde las Administraciones Públicas (véase el informe del Defensor del Pueblo: *Daño Cerebral Sobvenido en España: Un acercamiento epidemiológico y sociosanitario*) que este colectivo sufre carencias importantes en su atención sociosanitaria, lo que le convierte en vulnerable y necesitado de esperanza.

En esta situación entendemos que la Administración Pública y los profesionales deben redoblar su compromiso de información, calidad y supervisión de los recursos asistenciales, sanitarios y sociales, que se proporcionan a las personas con DCA.

FEDACE desde el marco de actuación que definen sus Estatutos asume su propia obligación de informar y orientar en el uso de servicios y recursos a sus asociados/as y al colectivo del DCA, y para poder llevar a cabo esta labor con el rigor deseado, solicitamos su amable respuesta a las cuestiones que le trasladamos.

Agradeciendo su atención y a la espera de noticias, reciba un cordial saludo


FEDACE
Federación Española de
Daño Cerebral
Amalia Dieguez Ramirez C.I.F.: G/41792284

Presidenta de FEDACE

(*) Proyecto FOLTRA

Carretera de Santiago - A Estrada. Chalet, s/n. - Cacheiras.
15886 - Teo - A Coruña - España.

Tlf: : 981802928 - Horario : 10:00 a 14.00 - 16:00 a 20:00.